Fithat Kyferena »

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 03-000701 (43)Date of publication of application: 07.01.1991

(51)Int.Cl. C08F 2/00

COSF 6/12 COSF 6/12 COSJ 3/12

CO8L 33/26 CO9K 5/00

(21)Application number: 01-260238 (71)Applicant: CANON INC

(22)Date of filing: 06.10.1989 (72)Inventor: TOMITA YOSHINORI YUASA SATOSHI

(30)Priority

Priority number : 63264027 Priority date : 21.10.1988 Priority country : JP 63270886 28.10.1988 JP

64 36320 17.02.1989 JP

# (54) PREPARATION OF POLYMER GEL, POLYMER GEL AND ACTUATOR

## (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polymer gel movable rapidly and accurately as an actuator by polymerizing a monomer at a phase transition temp, or below of the obtd. polymer gel and separating or classifying the formed polymer gel at the phase transition temp, or higher. CONSTITUTION: A monomer which can form a polymer gel [e.g. (meth) acrylamide or deriv, thereof] is polymerized at a phase transition temp, or below of the obtd. polymer gel and the formed polymer gel is separated and/or classified at the phase transition temp, or higher. By said procedure, as it is possible to prepare a polymer gel particle with not only a uniform particle diameter but also a uniform compsn., it can be moved rapidly and accurately when it is used as an actuator.

# ◎ 公開特許公報(A) 平3-701

®Int, Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	<b>@</b> ☆!	期 平成3年(1991)1月7日
C 08 F 2/00	MAX	7107-4.J		
6/12	MFK	6779-4 J		
C 08 J 3/12	MFR	6779-4 J 7918-4 F		
C 08 L 33/26	LJF	6779-4 J		
C 09 K 5/00	Z	8930-4H		
		38	医杏蒲求 未請求	請求項の数 23 (全11頁)

ポリマーゲル製造方法、ポリマーゲル及びアクチユエータ 60発明の名称

②特 類 平1-260238

@平1(1989)2月17日@日本(JP)@特願 平1-36320

@昭63(1988)10月21日@日本(JP)@特願 昭63-264027 優先権主張 

700発明者 佳 紀 聡 60発 明 者 の出 質 人 キヤノン株式会社 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

## 8月 糸田 🚟

弁理十 吉田 勝廣

## 1. 発明の名称

70代 理 人

ポリマーゲルの製造方法、ポリマーゲル及びア クチュエータ

## 2. 特許請求の範囲

- (1) ポリマーゲルを形成し得るモノマーを、得 られるポリマーゲルの相転移温度以下の温度で重 合させ、生成したポリマーゲルを相転移温度以上 の温度で分離及び/又は分級することを特徴とす るポリマーゲルの製造方法。
- (2) モノマーが (メタ) アクリルアミド又はそ の誘導体である請求項1に記載のポリマーゲルの 製造方法。
- (3) モノマーが不飽和カルボン酸又はその誘導 体である簡単項1に記載のポリマーゲルの製造方 法.
- (4) (メタ) アクリルアミド又はその誘導体か らなるモノマーと不飽和カルボン酸又はその誘導 体からなるモノマーとを共重合させる請求項1に

## 記載のポリマーゲルの製造方法。

- (5) ポリマーゲルを形成するモノマーを重合さ せてポリマーゲルを形成した後、該ポリマーゲル を溶解・膨濶させる低分子化合物を添加すること によりポリマーゲルの分離及び/又は分級を行う ことを特徴とするポリマーゲルの製造方法。
- (6) ポリマーゲルを形成し得るモノマーを、得 られるポリマーゲルの相転移温度以上の温度で重 合させる請求項5に記載のポリマーゲルの製造方
- (7) モノマーが (メタ) アクリルアミド又はそ の誘導体である請求項5又は6に記載のポリマー ゲルの製造方法。
- (8) モノマーが不飽和カルポン酸又はその誘導 体である請求項5又は6に記載のポリマーゲルの 财造方法。
- (9) (メタ) アクリルアミド又はその誘導体か らなるモノマーと不飽和カルポン酸又はその誘導 体からなるモノマーとを共重合させる請求項5▽ けらに知識のポリマーがもの影響方法

- (10) ポリマーゲルを形成するモノマーを、得 られるポリマーゲルの相転移温度以下の温度で重 含させ、生成したポリマーゲルを相転移温度以上 の温度で分離及び/又は分級し、更に該ポリマー ゲルに溶解・影響させる低分子化合物を活加し、 ポリマーゲルの分離及び/又は分級を行うことを 特徴とするポリマーゲルの類違方法。
- (11) モノマーが (メタ) アクリルアミド又は その誘導体である請求項10に記載のポリマーゲ ルの製造方法。
- (12) モノマーが不飽和カルポン酸又はその誘 導体である請求項10に記載のポリマーゲルの製 適方法。
- (13) (メタ) アクリルアミド又はその誘導体 からなるモノマーと不認和カルポン酸又はその誘 導体からなるモノマーとを共置合させる請求項 10に記載のポリマーゲルの製造方法。
- (14) ポリマーゲルを形成し得るモノマー又は モノマー溶液を分散媒中に分散させ、上記モノ マー又はモノマー溶液の凝固点以下の温度で置合

- (15) モノマーが (メタ) アクリルアミド又は その誘導体である請求項14に記載のポリマーグ ルの耐染方法。
- (16) モノマーが不飽和カルポン酸又はその誘導体である請求項14に記載のポリマーゲルの製
- (17) (メタ) アクリルアミド又はその誘導体 からなるモノマーと不飽和カルポン酸又はその誘 導体からなるモノマーとを共重合させる請求項 14に配数のポリマーゲルの製造方法。
- (18) 平均粒径が0.1万至100μmの間で あり、粒径分布の標準偏差が平均粒径の25%以 内であることを特徴とするポリマーゲル。
- (19) 昇温速度毎分1℃で別定したDSCによる相転移ビークの幅が10℃以内であることを特徴とするポリマーゲル。
- (20) ポリマーゲルが (メタ) アクリルアミド 又はその誘導体からなる請求項18又は19に記

#### 載のポリマーゲル。

- (21) ポリマーゲルが不飽和カルポン酸又はその誘導体からなる請求項18又は19に記載のポリマーゲル。
- (22) ポリマーゲルが (メタ) アクリルアミド 又はその誘導体からなるモノマーと不動和カルポ ン酸又はその誘導体からなるモノマーとの共重合 体である請求項18又は19に記載のポリマーゲ \*\*
- (23)請求項18又は19項に記載のポリマー ゲルからなるアクチュエータ。
- 3. 発明の詳細な説明
  - (産業上の利用分野)
- 本発明は熱、光、電場等の刺激によって相転移 を起こすポリマーゲル、その製造方法及び該ポリ マーゲルを使用したアクチュエータに関するもの である。
  - (従来の技術)
- 近年、ポリマーゲルが種々の刺激に対し体積変 化を起こす現象が注目されている。この様な機能

- を有するポリマーとしてポリアクリルアミドやポ リビニルアルコール等が知られている。
- 上記機能を発現するボリマーゲルは、従来は排 技物や糸状物等の如く多分に層高い形態で形成さ れており、作成し易いことや視覚に耐み易いとい う特徴を有しながらも、相変化が系内から系外へ の水の拡散による体積変化によるという本質から すると、相変化の感度及び速度が低く好ましい形 取力はなかった。
- 更には、従来のポリマーグルを球状で用いた例 としては、森「高分子」Vol.13, No. 145, pp. 301-305 や、多々鬼「日本機械学会吃」76巻,第 555 号, pp.40-47等に紹介されているが、その粒 様や組成については不均っなものであった。
- (発明が解決しようとしている問題点)
- 上記ポリマーゲルにおいては、体積変化の際の 物質の拡散を円滑に行う為には、表面積が大きい 粒状のゲルが好ましい形態であることは明白であ る。
- しかしながら、粒状ポリマーの形成方法とし

て、スチレンの如き非水系モノマーの場合には パール重合法がよく使われており、又、水溶性モ ノマーの場合には、非水炭化中にモノマーを乳化 させて逆相ミセルを形成して重合する方法が知ら れているが、水溶性モノマーについては逆相ミセ ルを形成する為に界面活性剤の選定等、困難な点 が多々存在した。

特に体債変化を呈するアクリルアミド等の重合 においては、低分子架填剤によるポリマーの架積 を行う必要がある為、粒子中の超成均一性が問題 であった。つまり、超成の不均一性は構変化の 不一様性を生じ、その為相転移がシャープでなく なり、応答速度が遅いといった問題点が生じてい

当然のことながら、この様なポリマーゲルを用いて、例えば、アクチェエータを作成した場合に は、刺激に対してシャープな応答をせず、従って 正確な動作が行われなかった。

更に固相重合によりポリマーゲルを得て、これ を粉砕して粒状化する方法もあるが、これらの間 相重合した結晶或いは塊状のボリマーゲルを粉砕 して得られる粒状物は、その組成及び粒僅が不均 ーであり、従ってこれらの粉砕ポリマーゲルをア テェエータとして用いる場合には、迅速且つ正 確な動きをさせることは不可能であるという問題 されなじていた。

以上の理由により、ポリマーゲルを用いたアク チュエータは、メカニカルなものに比べて応答が 遅い、トルクが少ない、効率が低いという欠点が れった。

#### (本発明の目的)

從って本発明の目的は、組成及び粒度が均一で あるポリマーゲル及び該ポリマーゲルを用いて上 紀欠点を解決したアクチュエータを提供すること である。

#### (間側点を解決する為の手段及び作用)

上記目的を達成する為、本発明は、例えば、温度に対して相転移点を有するポリマーを生成させる場合、

(1) 重合温度をポリマーゲルの相転移温度以下

に温度制御しながら、モノマーの分散及び懸濁薫 合を行い、膨濁状態のポリマーゲルを得る。

分散質である生成ポリマーグル粒子を分散媒や 非西活性剤と分離或いは大きさや組成はよって分 扱するときには、ポリマーグルの相転移温度以上 に制置し、収縮少ル状態にしてポリマーグルを得 るポリマーグルの製造方法を提供する。又、

(2) 重合温度をポリマーゲルの相転移温度以上 に温度制卸しながら、モノマーの分散及び懸濁重 合を行い、重合と同時に分散媒や界面活性剤と分 難した収縮状態のポリマーゲルを得る。

分数質であるボリマーゲル粒子を大きさや組成 によって分散するときには、ボリマーゲルに対し ていわゆる段階球としての低分子化合物を供る し、影響速度の違いによってボリマーゲルを得る ポリマーゲルの製造方法を提供する。更に、

(3)上記(1)の操作によって、既にある程度 分離又は分級している収縮ポリマーゲルに更に上 記(2)の操作を行い、より粒径と組成の均一な ポリマーゲルの製造方法を提供する。 その他に、相転移適度を常温付近に有さないポ リマーゲルを生成させる場合にも上記(2)の方 法は応用出来、懸濁連合により収職状態のポリ マーゲルを得て、ポリマーゲルに対していわゆる 良溶媒である低分子化合物を供給し、影濁速度の 違いによって大きや脳波の違いによる分級を行う ことによりポリマーゲルを得ることも出来る。

要約すれば、本発明では、相転移温度以上では ポリマーゲルが収縮し、相転移温度以下では溶媒 を一部取り込んで膨潤している。

つまり、相極修進度以上では、ポリマーダルは ポリマー類間の相互作用が強くなり、収縮して溶 雄を架積網目の系列に放出することを利用して効 無のに分離及び/又は分級を行うポリマーダルの 製造方法を提供する。

それにより、上記製造方法で得られたポリマー ゲルは粒径のみならず、組成の均一なポリマーゲ ル粒子とすることが出来る。

上記製造方法でポリマーゲルを形成させると、 得られるポリマーゲルの平均粒径は0.1から 100μmの範围内で、粒径分布の標準構整性平 均粒径の前後25%以内好ましくは20%以内、 更には10%以内(例えば、平均粒径が10μm の時には、標準構造は2μm以内、更には1μm 以内を示すということである)とすることが出来

或いは昇温速度毎分1℃で測定したDSC(セイコー電子(株)製、DSC10)による相転移 ビークの幅が10℃以内、更には5℃以内のポリマーゲルを構ることが出来る様になる。

そしてこの様なポリマーゲルをアクチュエータ に使用すると、シャープに動き且つ高速応答性を 有するアクチュエータが得られる様になる。

## (好ましい事筋機構)

次に好ましい実施意様を挙げて本発明を更に詳 しく説明する。

本発明の重合方法が適用し得るポリマーとして は、例えば、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミ ド、ポリピニルアルコール、ポリスチレン等及び それらの誘導体又はそれらの非常合体であり。

る。又、ガンマ線等の電磁波による架橋も可能で ある。

本発明では上記の如き架構刻を含んでもよいモノマーを分散させる分散態は、モママーと相溶しない能体であり、モマーが水溶性モノマーである場合には、ローヘキサン等の如き非水系炭化水来沿端が好ましく使用される。一方、モノマーが水不溶性である場合には、分散版として水を開いることが出来る。又、モノマーの分散に限しては適当な界面活性剤、例えば、モノマーが水溶性である場合には、例えば、Span系(Atlas Powder Co. 製)やSP-O系(花王製)等のソルピクン系がけましく使用される。添加量はそのHLB等にもよるが、分散傷100重量部に対して1万至10重量部の範囲である。

モノマーの分数方法としては推拌、超音放処理 等従来公知の分散方法がいずれもそのまま使用出 来るが、分散に際してモノマーが固化状態では 均一粒径の分散が困難であるので、モノマーを液 状状態とするか、速当な溶剤によって溶解して冷 従って用いられるモノマーとしては、例えば、、 アクリル酸、メタクリル酸、アクリルアミド、メ クリリルアミド、酢酸ビニル、スチレン吸いはそ れらの誘導体であり、特に好ましいものは(メ ク)アクリルアミド又はそのN-霊狼誘導体であ る。その他のモノマー群としては公知の不能知力 ルボン酸及びそれらの誘導体も舒適に用いられ

又、本発明では上記モノマーの単独重合では、 水溶性のポリマーとなり、ゲルを形成出来ない場 合には、上記モノマーに架構剤を併用して重合す るのが好ましい。

架構剤は分子内に複数の反応基を有する化合物 が好適に用いられる。例えば、分子架構剤とし て、N。N ' - メチレンピスアクリルアミドやジ ピニルベンゼン等が代表的である。他には金属イ オンによるイオン架構も用いることが出来る。 を 使用量は得られるポリマーゲルの相転移温度 等にもよるが、モノマーに対し10モルSをから 0.1モルが、より好ましくは1モルSが徐であ

液として分散処理するのが好ましい。

又、上記分散液中のモノマーの濃度は、70重量%以下、更には50重量%以下とするのが好ましい。

上記モノマー分散液の重合は従来公知の方法で 容易に実施出来る。例えば、モノマーの復類に 応じてラジカル量合、イオン重合、紫外様、電子 級、エックス線等の電磁波吸いは熱等が通択して 使用される。

重合温度は主にモノマーの種類や重合開始剤に よって異なり、生成ポリマーの相転移温度が低い 場合には、前記の電磁波を用いて重合開始するこ とは一向に差しつかえない。

重合を、前述の様に生成するポリマーゲルの相 転移温度以下の温度で行う場合に、相転移温度以 下の温度で置きを十分に開始し得く墨色開始剤と しては、イオン集合やレドックス重合を起こすも のが好ましく、例えば、有機金温化合物・金属ア ルコララート、アルカリ、アミン等の水低気変成 いは填蒸(以上イオン順合)やアミンー湯師粉 アンモニウムやクメンヒドロベルオキシドー鉄 (Ⅱ)等(以上レドックス重合)が代表的に挙げ られる。勿論相転移温度以下の温度で重合が進行 する限り上記量合開始剤に限定されるものではな。

一方、重合を、前述の様に生成するポリマーゲルの相転移温度以上の温度で行う場合には、重合 開始剤は比較的自由に選択出来、上記の開始剤の外に、例えば、過酸化ペンゾイル、アゾビスイソプチロニトリル等の熱重合開始剤や光重合開始剤や光重合開始剤も用いることが出来る。

更にポリマーゲルの相転移は、前述の如くポリ マーを溶解及び/又は膨潤させる溶媒をポリマー の系内から系外へ排除することが相転移の要因と なる。

従って得られるポリマーゲルは同一形状且つ同 一形態のもので構成されることが好ましいので、 得られたポリマーゲルの分離 (単離精製) 及び大 きさによる分級操作が重要となる。

ポリマーゲルの分離及び/又は分級の方法とし

この第二の分離・分級の方法を以下に詳しく説明する。前記の如きボリマーゲルの分離・分級の 方法としては、自然沈降や進心分離の方法もある が、大きさや比重の強いによる分級のがに、更に 組成や物性による分級の可能なものにする操作と してこの第二の方法が基づである。

先ず、前記眺測ポリマーゲルを相転移させ、収 線状態とする。相転移は熱、p.H. 塩、電場、溶 緩超成等なんでも起こさせることが出来るが、可 速性を考慮すると加熱が最も好ましいので、以下 熱による相転移について例示する。

相転移温度以上に温度を上げることによりポリ マーツルが粗転移して収縮状態になり、ポリマー ケル系内に図含されている低分子化合物、一般に は溶媒を系外に排除する。この時ポリマーゲル はポリマーゲルは微粒子として分散しているので な滞までより返棄状態してくるが、本発明において はポリマーゲルは微粒子として分散しているので で降温度が遅い、前起した第一の方法で自然沈降 してくる様な沈降起度が返い場合には、分散様 してくる様な沈降起度が返い場合には、分散様質 ては、自然沈降や連心分離等の方法ともあるが、次 降分離の原理から浩城との比重差が大き方が分離 能(分級能)が高く、よって本発明の第一の方と としては、分離・分級の時には相転移温度以上の 趣度にてポリマーを収縮させた状態で行っ方法が 挙げられる。これによりポリマーゲル内から治線 が抽出されポリマーゲル粒子と、溜線或いは分散 域との比重差が大きくなり、短時間で無候度のポ リマーゲルを大きさによって分級した状態で得る ことが出来る。更にこの機作を複数回義り返すこ とによって同一形状のポリマーゲル粒子が得られ る。

分離・分級の方法としては、前記の如く自然次 降や遠心分離等の外に、組成による影濁速度や影 濃度の違いを使用する方法がある。

本発明ではポリマーゲルを収縮状態で再分散さ せ、このポリマーゲルを溶媒や溶液等の低分子化 合物・影響となる時の時間的差異や、影響 し、影響度の差異を使用して大きさのみならず組 成による分離も可能となる。

密度)を適合させ、沈降を遅くして実質的に安定 に分散させる。

この状態においてポリマーゲルを溶解・膨瀉し 得る低分子化合物を添加すると、その大きち及び 組成の違いにより、膨満状態域いは膨満速度が異 なってくる。よって沈降速度にも膨悪地来、大き のみならず観成による分級も可能となる。ここ で低分子化合物はポリマーゲルによって異なる が、例えば、ポリマーゲルとしてポリアクリルア ミドを用いた場合には、低分子化合物は水、メチ ルアルコール、エチレングリコール等の純溶球或 は塩化ナトリウム水溶液やフセトンー水液合溶 液等の溶液が用いられる。

これらの低分子化合物はポリマーゲルを溶解又 は影測させるが、その遊度或いは限度はポリマー ゲルの大きさや組成によって異なる。ポリマーゲ ルの粒低が大きいときには浸透に要する時間がか かる。又、例えば、架構密度が高い程、浸透速 が遅くなり且つその影測の膜界である影視度が小 さくなる。或いは、例えば、共業合におれては共 重合比等によっても膨満度や溶解の限界である溶 解度が異なる

本来、組成比全でポリマーゲル粒子について均一であることが理想的であるが、現実はは製造上 の理由により粒子間で組成のばらつきが出ること は避けられない。よって本発明で生態温度いは溶 解に要する時間的或いは限界の差異と利用してポ リマーゲルを分別することを可能として

又、前記の第一及び第二の方法は夫々単独に 行っても同方を組合せて行ってもよい、组合せて 行う場合には、第一の方法が大きさの分級に特に 効果的に働き、更に第二の方法が組成の分級に特に の別級のに働くので、より均一な大きさ且つ均一 な組成のポリマーグル粒子が得られる。

以上の様にして分別したポリマーゲルは、動的 光散乱法による粒径測定及びDSC測定等から シャープな相転移を起こすことが分かった。

ところで、本発明は前配のポリマーゲルの重合 並びに分離及び/又は分級の方法を提供するのみ ならず、ポリマーゲルの重合時に特徴を持たせる ことにより、該重合段階で出来るだけ組成及び粒度が均一となるポリマーグルが得られる重合方法、即ち、ポリマーグルを形成し得るモノマー又はモノマー海液を分散は中に分散させ、上記モノマー又はモノマー海液を分散は中に分散させ、上記モノマーとはモノマー海液を増集するポリマーグルの製造方法を提供するものである。

そして上配重合方法で得られたポリマーゲル は、前記の第一の方法或いは第二の方法を用いて 更に分離及び/又は分級出来ることはいう迄もない。

以上の如くして提供される本発明のポリマーグ ルは、相転移による能震収縮といった変化を利用 したアクチュエーク等に応用可能である。 該アク ウェエークは相転移画度のばらつきのない本発明 のポリマーゲルを用いることにより、応答が通く 旦つ正確な働きをするアクチュエータとなる。 次に前記本発明のポリマーゲルを用いたアク チュエータの1例を第1回を参照して説明する。

第1図は本発明において作成したポリマーゲル を用いたアクチュエータの1例であり、ポリマー ゲルの体積変化に伴なってピストンが様方向に移 動し、外界に対して仕事を為す。

1 はピストンのシリングー、2 は岩線や溶液は 迅速するが、ボリマーゲルは迅速させない半速 振、3 は半速度2 に間定されているピストン、4 は本発明のボリマーゲル、5 はボリマーゲルを溶 解・影瀾可能な溶滅や溶液、6 - 1 及び8 - 2 は 電域で、ゲルの影響或いは収縮に応じて正極又は 負機になる。7 は電源で必要に応じて正負が入れ 参わる。

第1回においてボリマーゲル4が収縮すると、 半透膜2を介してボリマーゲル内から溶媒が移動 し、それに体なって半透膜2及びピストン3も移 動する。逆にボリマーゲルが能滑するときにはピ ストンの動きも逆になる。

#### (実施例)

次に実施例及び比較例を挙げて本発明を更に具体的に説明する。

#### 実施例1

分散媒として100m2の流動パラフィンに界 面活性剤SP-010 (花王製)を5m2添加 し、顕素ガスでパブリングしながら氷冷を1時間 行った。

一方、N-イソプロピルアクリルアミドO.5 ε、N,N'-メチレンピスアクリルアミド 13.3mg、アクリル酸ナトリウム7.5mg 及びN,N,N',N'-チトラメチルエチレン ジアミン6μ1を純水9mgに溶解し水冷した (A微).

レドックス重合を行う為に、通報数アンモニウ A1m m を軽水1m m k2 溶解した水溶液 (B液) を上記れ液に混合し、この混合液を800 r p m で回転する撹拌子で撹拌されているフラスコ中の 物配分数 蝶の中に注入し1時間重合した。重合の 間載令漆を20±1でに削縮した。

この反応溶液を40±1℃に加温し、n-ヘキサン100mgを加え、十分撹拌振盪した後、24時間以内に生じた沈澱を回収した。エバボ

レータにより残留しているn - ヘキサンを除媒した後、純水300mを添加し24時間撹拌によりゲルを影響させた。

更にこの粒状ゲルをミリポア製の加圧式濾過器 を用いて10μmのポアサイズの連紙で露や10 μm以上の粒径のゲルを除去した。

この粒状ゲルの粒径を動的光散乱法により測定 したところ、25℃において平均粒径 0.45 μπであった(機理偏差 0.1 μm)。更にこの 状態で2日おいても粒状ポリマーゲルの体模変化 は殆ど起こらず、平均粒径の数値は一定してお り、該状態を膨飛状態とみなせることを確認した。

これを25℃から40℃の環境下に移し、体情が100%性液から50%能液まで収益するのに要する時間を測定したところ凡を1分間であった。40℃における粒径を測定した結果、平均粒線は0.20 umであった。

40℃において5分間以内に沈降してきたゲル を回収して再度25℃の純水中で膨潤させたとこ る、標準偏差 0.05 μmと粒度分布がシャープ になり、繰り返し操作による効果が見られた。

尚、DSC測定では相転移温度は33℃であ り、重合温度20℃は相転移温度以下、単離回収 時の温度40℃は相転移温度以上の温度であることを確認した。

## 比較例1

実施例1において重合温度を40±1℃に温度 制御して重合したところ、得られた粒子は平均粒 径2μm以下であったが、粒径の分布が大きく、 機準無差は1μmであった。

更にこのゲルは温度変化によって体積変化を起 こさないものであったので、目的とするアクチュ エータには不適当であった。

## 比較例 2

来務例1において20±1でで重合したもの を、20でで実施例1と同様24時間以内に沈瀬 してくるものを回頭しようとしたが、ゲルは安定 に分散していて沈瀬してくるものは少なかった。 これをDSCの創意を行ったところ、凡そ35で

あたりにプロードなピークを持った相転移が認め られた。

#### 事務例2

実施例1において界面活性利を添加しないで重 合反応を行ったところ、1mm前後のグル粒子を 帯た、粒子が大きいので分散媒から自然沈降して もたゲル粒子を回収し、DSC測定をしたところ プロードなビークであった。

水中で40℃にて収縮させ精製したゲル粒子を 再度DSC測定をしたところ、シャープな相転移 を示し、相転移温度は33℃であった。

# 実施例3

分散媒として100m &のヘキサンに界面活性 剤Span40 (Atlas Powder Co.)を15m & 添加し、産素ガスでパブリングしながら食塩を入れた氷中で1時間冷却した。

一方、N-アクリルピペリジン0.5g、N, N'-メチレンピスアクリルアミド13.3mg 及びN,N,N',N'-テトラメチルエチレン ジアミン6 µ1を続水9m2に溶解し氷冷した (A1液)。このA1液に過碳酸アンモニウム 1 m sを検水 1 m s に溶解した水溶液 (B液) を混 合し、前紀分散域に投入した。プランソン側 の 動音波ホモシナイザーにて 1時間積得分数した。 重合反応の間、反応溶液の温度を 3 で以下にポリ マーグルが沈澱析出してきた。これを回収し、 n ー ヘキサン 1 0 0 m e を加えて洗浄し、再度 溶きせてポリマーを回収した。

5 ℃に相転移温度を持ち、相転移温度以下における平均粒径 0.2 μm及び標準偏差 0.0 5 μmのポリマー粒子を得た。

## 実施例4

N-イソプロピルメタクリルアミド0.5 g. N, N'ーメチレンピスアクリルアミド13.3 m g及びN, N, N', N'-ナトラメテルエチレンジアミンGμ1を純水100m gに溶解し、 電票ガスで十分にパブリング後、2 枚の白金板 (幅1cm. 長さ5cm. 厚さ0.5mm)を波中に平行以設置し、1 ポルト(ws 550 % 40 分) 間印加して、電場によって重合させた。

重合反応の間、反応溶液の温度が30℃を越え ない様に制御した。重合後全体を60℃とし折出 したポリマーゲルを回収した。DSC測定から、 相転移温度は43℃であった。

この収縮状態のポリマーゲルをヘキサン溶媒中 で超音波ホモジナイザーで粉砕・分散し、純水 10m4を返加した。粒径は小さな、破いは膨減 し易い組成のポリマーゲルが遠く沈降して来た。 1時間以内に沈降してきたポリマーゲルを回収し で再度 D S C 耐定をしたところ、相転移ビークの 幅が8 T となった。

#### 事施例 5

分散媒として100m2のn-ヘキサンに界面 活性剤SP-010(花王製)を5m2添加し、 窒素ガスでパブリングしながら氷冷を1時間行っ

一方、N-イソプロピルアクリルアミド0.5 g、N,N'-メチレンピスアクリルアミド 13.3mg及びN,N,N',N'-テトラメ チルエチレンジアミン 6 μ 1 を純水 9 m ℓ に溶解 し氷冷した (A 2 液)。

過級数アンモニウム1mgを純米1mgに溶解 した水溶液 (B液)を上記A2液に混合し、この 混合液を800rpmで回転する撹拌子で撹拌さ れているフラスコ中の前記分数線の中に注入し1 時間重合した。重合の間反応液の個度を20±1 でに制御した。

この反応接続を40±1℃に加減し、ポリマー ゲルを収縮させ、ポリプロピレン製の違心管に入 れ3、000 rpm em 連心分離した。その結果、 遠心管の底部から解整にかけて白色の沈濃が埋境 し、上置み機をデカンテーションにより廃棄し た。

様いてポリマーゲルの表面に残留する界面活性 剤を洗浄する為に、n-ヘキサン100m &を流 識に加え十分に演拝版機した後、40±1でで 3,000 rpmで40分間遠心してポリマーゲ 水を固収した。この機作を2回機り返しポリマー ゲル(ポリマーゲル1)を構た。n-ヘキサン

300mを電加し超音波ホモジナイザーにより ポリマーゲル1を再分散させた。これに進分子化 合物として終水100mをを添加し、1時間接体 して影響させ、ヘキサン中に分散したポリマーゲ から、これをカウム管に詰め、静塵し、沈降 時間によって分別した。

最初の1時間に沈降してきたフラクションについて、粒状ポリマーゲルの拉径を動的光散乱法により測定したところ、平均粒径 0 . 45 μmであった(種類個競 0 . 05 μm)。

これを第1図示のアクチュエータとして構成 し、25℃から40℃の環境下に移し、体積が 100%能減から50%まで収縮するのに要した 時間を測定したところ、約30秒間かかった。 又、図中の電極を用いて収縮させてもほぼ同様の 変化が思られた。

昇温速度1℃/min.の条件下でのDSC測 定では、相転移温度は33℃で半値幅3℃であ り、ポリマーゲル1の半値幅5℃よりもシャープ な相転移であることを確認した。尚、次の1時 間のフラクションは平均粒径 0 . 3 μmであった。

#### 軍 体 例 6

分散線として100m &の流動パラフィンに界 面活性剤Span 40 (Atlas Powder Co.)を 15m & 添加し、温素ガスでパブリングしながら 食塩を入れた氷中で1時間冷却した。

このA 1 核に遠映酸アンモニウム1 m 8 を純水 1 m 8 に海解した水溶液 (B 液) を混合し、前記 分散薬に投入した。ブランソン開製の配音波ホモ ジナイザーにて1時間撹拌分散した。重合反応の 間、反応溶液の温度を3 で以下にポリマーが 流 鉄 新出してきた。これを回収し、エーテル100 m 8 を加えて洗浄し、再度沈嚢させてポリマーを 同切した。

10でにてヘキサン100mgに分散熱潤し、 純水100mgを加え影測させた。これを分別 し、その中から5でに相転移ビークを持ち、相転 移温度以下における平均粒優0.2μm、標準編 巻0.05μmのポリマーゲル粒子を得た。 実施別7

実施例5のA2液にアクリル酸7.5mmを添加して大量合した。実施例5と同様の手法にて分別した。初めの1時間に沈降してきたフラクションにN-イソプロセルアクリルアミドの.1mmのフクリル酸ナトリウムを含むことが分った。次の1時間のフラクションは1mmから2.0mmを、残りは2.0mm以上のアクリル酸ナトリウムを含む組成であることがつった。

アクリル酸ナトリウムの添加量により能測度が 異なることは、塊状重合の結果から分っていた が、従来は粒状にしたポリマーゲルを分別するこ とは不可能であったが、本祭明によれば組成に関 して、つまりはポリマーゲルの影響度に関して分 別することが出来た。

事施例名

分散媒として100m2のn-ヘキサンに界面 活性剤SP-010(花王製)を5m2添加し、 窒素ガスでパブリングしながら20℃±1に温度 類類1.た。

一方、N-4ソプロピルアクリルアミド 0.5 g、N, N  $^{\prime}$   $^{\prime}$  -  $^{\prime}$  +  $^{\prime}$ 

道陳散アンモニウム1mgを純水1mgに溶解 した水溶液 (B液)を上記A液に混合し、この混合液を800rpmで回転する撹拌子で撹拌され ているフラスコ中の前記分数減の中に注入し分散 オーアセトンの薬剤中に入れ、一5±1℃に温度 制御して1時間重合させた。

上記機作においてN-イソプロピルアクリルア ミドやN, N ' - メチレンピスアクリルアミド等 を溶解した水溶液型面点は凡そ-1 でであり、 の水溶液をn-ヘキサン中に分散する時の温度 2 0では上記状溶液の凝固点以上であり、車合時 の温度-5 では凝固点以下であり、本発明の要件 を満足するものである。-5 でにおいて分散媒で あるn-ヘキサンは凝固せず、適度な粘性を持ち 水粧凝固したモノマー水溶液を均一に分散させて いる。

以下生成ポリマーを分散媒、界面活性剤及び未 反応モノマー等から分離し、必要に応じて大きさ や組成によって分級する方法も述べる。

上記載合反応務液をポリプロピレン製の進心管 に入れて40±1℃に加温し、3,000rpm で30分間進心分離した。その結構進心管の底部 から側壁にかけて自色の沈澱が推構した。上澄み 減をデカンナーションにより境類した。

続いて残留する界面活性剤を除去する目的で n-ヘキサン100meを沈澱に加え、十分提 拌振通した後、40±1でに加温し3,000 rpmで40分間速心分離した。沈澱を回収し、 n-ヘキサンで洗浄し、遠心分離により回収する ことを2回練り返した。

エバボレータにより残留しているn - ヘキサンを除去した後、解水300mgを添加し24時間 境件してゲルを吸水膨凋させた。この状態ではま 花残留モノマーや果積しなかったポリマー治液等 の不純物が個人している。

これらの不純物を除去する目的で、ポリカーボ ネイト製の適心管に入れ、40±1℃に加湿し 10,000rpmで40分間適心分離し、ゲル を溶散させた。

この時用いた遠心様はトミー精工(株)製 R S-20 IVで、遠心ロータは底部から回転軸迄の 半延96mmの9 Nタイプであり、10、000 rpmでは約12、000 Gが掛かっている。こ れより強い遠心力を掛けるとゲルが流れて開状に なってしまうし、これより弱いと症状ゲルが沈殿 しない(使度盤が売どない為)。 更にこの粒状ゲルをミリボア製の加圧式濾過器 を用いて10μmのボアサイズの連紙で離や10 μm以上の粒径のゲルを除去した。

この粒状ゲルの粒後を動的光散気法により満定 したところ、平均粒後0.45μmであった(標準循差0.1μm)。これを第1箇元のアクチュ エータに使用し、25℃から50℃の環境下に移 し、体質が100%距离から50%能震波収縮す るのに要する時間を測定したところ凡そ1分間で まった。

#### 事権例 9

分散媒として100m & のヘキサンに界面活性 利Span40 (Atlas Powder Co.)を15m & 添加し、窒素ガスでパブリングしながら食塩を入れた氷中で1時間冷却した。

一方、N-アクリルピペリジンO.5 g、N. N-メチレンピスアクリルアミド I3.3 m g 及 び N, N, N', N'-テトラメチルエチレンジ アミン 6 μ 1 を検枠 9 m g に溶解し水冷した (A 1 w h).

夜したポリマーを適心分離により回収し、100 m εの純水を加えて吸水膨満させた。その結果粒 蛋0、5μmの均一なポリマーゲル粒子を得た。 素統例 | 1

N-メチロールアクリルアミド (解点65℃) 5 度を通酸化ペンゾイルの. 1 g と共にキシレン 中で70℃にて超音波で横洋振通して分散せし めた。分数後重ちに60℃に冷却してN-メチ ロールアクリルアミド粒子を固化した。このまま 60℃に1時間制限して重合を完結させた。ボリ マー粒子を回収して終末100m & 加えて影演さ

#### (発明の効果)

以上の如く本発明によれば、ポリマーゲルを大きさだけではなく、組成による整項状態の違いに 関して分別することが出来た。これによりシャー プな相転移を起こすポリマーゲルを得たので、ア クチュエークとしたときに迅速且つ正確な動きを させることが出来た。

#### 4. 図面の簡単な説明

透螺酸アンモニウム 1 mg を終時1 mg に溶解した水溶液 (日液) を上記 A 1 液(に混合し、この 混合液を熱配分散薬に投入し、プランソン研究 の 程音液ホモジナイザーにて5 でで1 分間撹拌分散した。分散後重ちに反応溶液の温度を-5 で以下に制御した。最合反応後薬温に戻したところ、生成したポリマーツメルが定測析出して8 た。これを 画 取し n - ヘキサン100 mg を加えて洗浄し雨 産注験させてポリマーゲル粒子を回収した。

上記のポリマーゲル粒子は5℃に相転移温度を 持ち、相転移温度以下の温度における平均粒径 0.2 μm、標準偏差0.05 μmのポリマーゲ ル粒子であった。

#### 実施例10

アクリルアミド (融点84.5℃) 5 gを 100m2のn-ヘプラン中で90℃に加熱し 溶融した。超音波ホモジナイザーで5分間 使 振進して分散させた。これを25℃落5℃ 前in.の速度で冷却し、分数状態のまま固化さ せた。これにガンマー線を照射して置きさせ、生

第1図は本発明のアクチュエータの1例の構成 を説明する図である。

- 1:シリンダー
- 2;半透膜
- 3:ピストン
- 4;本発明のポリマーゲル
- 5;溶媒又は溶液
- 6: 無極
- 7:電源

特許出願人 キヤノン株式会社 代理人 弁理士 吉 田 勝 広島 売品が 売品が

第1図

